PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-047289

(43) Date of publication of application: 16.03.1984

(51)Int.CI.

C09K 11/465

// C09K 11/24

H01J 29/20

(21)Application number: **57-158048**

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO

LTD

(22)Date of filing:

13.09.1982

(72)Inventor:

UMEMOTO CHIYUKI

TAKAHASHI KENJI

(54) FLUOPHOR AND ITS PREPARATION

(57) Abstract:

PURPOSE: To prepare a fluophor which has a high intensity of accelerated phosphorescence and is suitable for use in X-ray photography, etc.,

BaFX: y E u

by adding a specified hexafluoro compd. to a mixture of raw materials for fluophor such as BaF2 and EuBr3, followed by calcination of the mixture.

CONSTITUTION: BaF2, BaBr2 and EuBr3 are weighed in the relative ratios corresponding stochiometrically to formula I (where X is

B a F X + x A : y E = 24

halogen; y is 0W0.1) and are pulverized. A hexafluoro compd. selected from among univalent or divalent metal salts of hexafluorosilisic acid, hexafluorotitanic acid and hexafluorozirconic acid is blended into the mixed raw material for fluophor in an amount of 10-6W0.1mol per gram atom of barium contained in the mixture and the mixture is calcined to produce a divalent Eu-activtated barium halide

fluophor of formula II(where A is the calcined hexafluoro compd.).

¹⁹ 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59-47289

⑤Int. Cl.³ C 09 K 11/465 // C 09 K 11/24 H 01 J 29/20

識別記号

庁内整理番号 7215—4H 7215—4H 6680—5C ❸公開 昭和59年(1984)3月16日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 9 頁)

匈蛍光体およびその製造法

②特

願 昭57-158048

@出

願 昭57(1982)9月13日

ゆ発 明 者

者 梅本千之

神奈川県足柄上郡開成町宮台79 8番地富士写真フィルム株式会 社内 ⑫発 明 者 髙橋健治

神奈川県足柄上郡開成町宮台79 8番地富士写真フイルム株式会 社内

⑪出 願 人 富士写真フィルム株式会社

南足柄市中沼210番地

個代 理 人 弁理士 柳川泰男

明細會

1. 発明の名称

蛍光体およびその製造法

2. 特許請求の範囲

1. 組成式(1):

B a F X • x A : y E u 2+ (I)

(ただし、Xは、CQ、Br、およびIからなる群より選ばれる少なくとも一種のハロゲンであり; Aは、ヘキサフルオロケイ酸、ヘキサフルオロチタン酸およびヘキサフルオロジルコニウム酸の一価もしくは二価金属の塩からなるヘキサフルオロ化合物群より選ばれる少なくとも一種の化合物の焼成物であり; そして、xは、10 - 4×≤0・1の範囲の数値、yは、0 < y≤0・1の範囲の数値である)

で表わされる二価のユーロピウム試活弗化ハロ ゲン化バリウム蛍光体。

2 組成式(I) におけるx および y が、それぞれ、10⁻⁴ ≤ x ≤ 10⁻³、および、10⁻⁴ ≤ y
 ≤ 10⁻³の範囲の数値であることを特徴とする特

許請求の範囲第1項記載の登光体。

3 - 一価もしくは二価金属の塩を構成する金属が、Li、Na、K、Rb、Cs、Mg、Ca、Sr、Ba、Zn、およびMnからなる群より選ばれる少なくとも一種の金属であることを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の蛍光体。

4 . 組成式 (I) における A が、組成式 (I) M a S i F s (II)

(ただし、 a は 2 もしくは 1 で、 a = 2 のときは、 M は、 L i、 N a、 K、 R b、 および C s からなる群から選ばれるアルカリ金属を表わし、また、 a = 1 のときは、 M は、 M g、 C a、 S r、 B a、 Z n、 および M n からなる群から選ばれる二価金属を表わす)

で表わされる金属塩のうちの少なくとも一種の 焼成物であることを特徴とする特許請求の範囲第 1項記載の蛍光体。

5 · 組成式(II)におけるMaのaが2で、Mが、Li、Na、K、Rb、およびCsからなる群から選ばれるアルカリ金属であることを特徴と

する特許額求の範囲第4項記載の蛍光体。

6. 組成式 (I) における A が、組成式 (II) M z Q F s (II)

(ただし、Qは、ZrもしくはTiで、Mは、 Li、Na、K、Rb、およびCsからなる群か ら選ばれるアルカリ金属である)

で表わされる金属塩のうちの少なくとも一種の 焼成物であることを特徴とする特許請求の範囲第 1 項記載の蛍光体。

7. 化学量論的に組成式 (IV) :

(ただし、X は、C Q 、B r 、および I からなる群より選ばれる少なくとも一種のハロゲンであり:そして、y は、 $0 < y \le 0$. 1 の範囲の数値である)

に対応する相対比となるように混合された蛍光 体原料混合物に、

へキサフルオロケイ酸、ヘキサフルオロチタン 酸およびヘキサフルオロジルコニウム酸の一価も しくは二価金属の塩からなるヘキサフルオロ化合

3

・ある。

二価のユーロピウムで賦活した弗化ハロゲン化 バリウム蛍光体は、X線などの放射線に対する吸 収効率が高く、またX線などの放射線で励起する と390nm付近に発光極大を有する近紫外発光 (瞬時発光)を示すので、医療診断を目的とする X線撮影等の医療用放射線撮影および物質の非破 壊検査を目的とする工業用放射線撮影などにおい て用いられる放射線増怒スクリーン用の蛍光体と して使用することができることが知られていた。 さらに、近年になって、二価のユーロピウム賦活 弗化ハロゲン化バリウム蛍光体は、X線などの放 射線の照射を受けるとそのエネルギーの一部を吸 収して蓄積し、そののち 4 5 0 ~ 8 0 0 n m の被 長領域の電磁波の照射を受けると近紫外発光を示 すこと、すなわち、該蛍光体は輝尽発光を示すこ とが見出されている。このような理由により、二 価のユーロピウム賦活弗化ハロゲン化バリウム蛍 光体は、近年において、たとえば、特開昭55-12429号公報に開示されているような蛍光体

物群より選ばれる少なくとも一種の化合物を、上記蛍光体原料混合物に含まれるパリウム 1 グラム原子当り x モル (ただし、x は、1 0 → ≤ x ≤ 0 . 1 の範囲の数値)混合し、

次いで、 得られた混合物を焼成することを特徴 とする組成式 (I) :

(ただし、X、x、およびyの定義は前述と同じであり;そして、Aは、ヘキサフルオロケイ酸、ヘキサフルオロチタン酸およびヘキサフルオロジルコニウム酸の一価もしくは二価金属の塩からなるヘキサフルオロ化合物群より選ばれる少なくとも一種の化合物の焼成物である)

で表わされる二価のユーロピウム賦活弗化ハロ ゲン化ハリウム蛍光体の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、蛍光体およびその製造法に関するものである。さらに詳しくは、本発明は、二価のユーロピウムにより賦活されている弗化ハロゲン化バリウム蛍光体およびその製造法に関するもので

4

の輝尽性を利用する放射線像変換方法に用いられる放射線像変換パネル用の蛍光体として非常に注目され、多くの研究が行なわれている。

たとえば、特開昭 5 5 - 1 2 1 4 3 号公報は、 二価のユーロピウム賦活弗化ハロゲン化バリウム 蛍光体において、母体を構成するバリウムの一部 を、他の特定のアルカリ土類金属で置換した放射 銀像変換パネル用の蛍光体を開示している。 該公 報によれば、その組成式は、

(Bai-x-yMgxCay) FX: a E u →
(但し、XはBrおよびClの中の少なくとも 1つであり、x、y、およびaはそれぞれ0 < x + y ≤ 0 . 6、x y ≈ 0、および10 ~ ≤ a ≤ 5 ×10~なる条件を描たす数である。)

で表わされる。

ところで、輝尽性蛍光体を医療診断を目的とするX線写真撮影などの放射線写真撮影用の放射線 像変換パネルに用いる場合には、人体の被曝線量を軽減させ、あるいはのちの電気的処理を容易にさせる必要から、その輝尽発光の輝度は、できる

本発明は、上記のような理由から、 X 線などの 放射線を照射したのち 4 5 0 ~ 8 0 0 n m の被長 領域の電磁波で励起した時の、 輝尽発光輝度の向 上した二価のユーロピウム賦活弗化ハロゲン化バ リウム蛍光体、およびその製造法を提供すること

7

で表わされる二価のユーロピウム賦活弗化ハロ ゲン化バリウム蛍光体である。

そして、上記の組成式 (I) で表わされる二価のユーロピウム賦活弗化ハロゲン化バリウム蛍光体は、化学量論的に組成式 (IV) :

(ただし、X は、C 2 、 B r 、 および I からなる群より選ばれる少なくとも一種のハロゲンであり; そして、 y は、 0 < y ≤ 0 . 1 の範囲の数値である)

に対応する相対比となるように混合された蛍光 体原料混合物に、

へキサフルオロケイ酸、ヘキサフルオロチタン酸およびヘキサフルオロジルコニウム酸の一価もしくは二価金属の塩からなるヘキサフルオロ化合物群より選ばれる少なくとも一種の化合物を、上記蛍光体原料混合物に含まれるベリウム 1 グラム原子当りx モル(ただし、x は、10 → ≤ x ≤ 0・1 の範囲の数値)混合し、

次いで、得られた混合物を焼成することを特徴

を目的とするものである。

また、本発明は、X線などの放射線で励起した 時の瞬時発光輝度の向上した二価のユーロピウム 試活弗化ハロゲン化バリウム蛍光体、およびその 製造法を提供することもその目的とするものである。

上記の目的は、本発明の蛍光体およびその製造 法により達成することができる。

すなわち、本発明が提供する蛍光体は、組成式 (I):

(ただし、Xは、CQ、Br、およびIからなる群より選ばれる少なくとも一種のハロゲンルカロケイ酸、ヘキサフルオロケイ酸、ヘキサフルカロチタン酸およびヘキサフルオロジルコニウム酸の一価もしくは二価金属の塩からなるヘキサフルカ酸の佐成物であり;そして、xは、10 m ≤ x をもの焼成物であり;そして、x は、10 m ≤ x を10 の焼成物であり;そして、x は、10 m ≤ x を10 の焼成物であり;そして、x は、10 m ≤ x を10 の 焼成物である)

8

とする本発明の製造法により達成することができ る。

組成式(I)を有する本発明の二価のユーロピウム賦活弗化ハロゲン化バリウム黄光体に、又線、紫外線、電子線などの放射線を照射したのち、その蛍光体を450~800mmの波長領域の電磁波で励起すると、従来より知られている二価のユーロピウム賦活弗化ハロゲン化バリウム黄光の体を用いて同様な操作を行なった場合に比較して、明らかに強い輝尽発光を示す。

また、組成式(I)を有する本発明の二価のユーロピウム賦活弗化ハロゲン化バリウム蛍光の体に、X線、紫外線、電子線などの放射線を照射すると、従来公知の二価のユーロピウム賦活弗化ハロゲン化バリウム蛍光体を用いて同様な操作を行なった場合に比較して、さらに高輝度の近紫外発光(瞬時発光)を示す。

次に、本発明を詳しく説明する。

本 発明の 二 価 の ユーロピウム 賦 活 弗 化 ハロゲン 化 パリウム 黄 光 体 は、 た と え ば、 次 に 記 載 す る よ うな製造法により製造することができる。 まず、蛍光体原料として、

- 1) B a F z (弗化パリウム).
- 2) BaClz、BaBrz、およびBaIzか らなる群より選ばれる少なくとも一種のハロゲ ン化バリウム、
- 3) EuCls、EuBra、およびEuIaか ちなる群より選ばれる少なくとも一種のハロゲ ン化ユーロピウム、および、
- 4) ヘキサフルオロケイ酸、ヘキサフルオロチタン酸およびヘキサフルオロジルコニウム酸の一価もしくは二価金属の塩からなるヘキサフルオロ化合物群より選ばれる少なくとも一種の化合物。

を用意する。

上記4)のヘキサフルオロ化合物を構成する金属は、その安定性、得られる蛍光体の発光領域において吸収および発光を起こさないなどの点から、元素周期率表のIa族の第2~6周期に属するアルカリ金属、IIa族の第3~6周期に属するアルカリ金属、IIa族の第3~6周期に属するア

11

. Na. K. Rb. およびCSからなる群から選ばれるアルカリ金属である)

で表わされる化合物であることも好ましい。

が出ています。 と記 1)の 那 化 パリ ウム、 2)の ハロゲン化 パリウム、 および、 3)の ハロゲン化ユーロビウムを、 化学 量論的に 組成式 (I ♥) :

(ただし、Xは、C2、Br、およびIからなる群より選ばれる少なくとも一種のハロゲンであり; そして、yは、0 < y ≤ 0 . 1 の範囲の数値である)

に対応する相対比となるように秤量混合する。 この混合操作は懸濁液の状態で行なう。その後、 この蛍光体原料混合物の懸濁液から水分を除去し て固体状の乾燥混合物を得る。この水分の除去操 作は、常温もしくはあまり高くない温度(たとえば、200℃以下)にて、被圧乾燥、真空乾燥、 あるいはその両方により行なうのが好ましい。次 に、得られた乾燥混合物を乳鉢などを用いて微細 ルカリ土類企属および亜鉛、マンガンなどである ことが好ましい。

また、上記のヘキサフルオロ化合物は、組成式 (II):

(ただし、a は 2 もしくは 1 で、a = 2 のときは、Mは、Li、Na、K、Rb、および C s からなる群から選ばれるアルカリ金属を表わし、また、a = 1 のときは、Mは、Mg、Ca、Sr、Ba、Zn および Mn からなる群から選ばれる二価金属を表わす)

で衷わされる化合物であることが好ましい。

さらに、上記の組成式(II)におけるMaのaが2で、Mが、Li、Na、K、Rb、およびCsからなる群から選ばれるアルカリ金属であることが特に好ましい。

あるいは、上記のヘキサフルオロ化合物は、組成式 (II) :

(ただし、Qは2rもしくはTIで、Mは、LI

12

に粉砕した後、その粉砕物に、上記4)のヘキサフルオロ化合物を、上記乾燥混合物に含まれるバリウム 1 グラム原子当り x モル(ただし、 x は、1 0 -e ≤ x ≤ 0 . 1 の範囲の数値)添加し、充分に混合してヘキサフルオロ化合物含有蛍光体原料混合物を得る。

本発明の蛍光体においては、X線などの放射線で照射した時の輝尽発光あるいは瞬時発光の輝度の点から、上記の×およびyはそれぞれ、10~ ≤ x ≤ 10~、および、10~ ≤ y ≤ 10~0 範囲にあるのが特に好ましい。

などの弱退元性の雰囲気を利用する。すなわち、 その弱遠元性の雰囲気によって、焼成過程におい て三価のユーロピウムを二価のユーロピウムに退 元する。

最後に、焼成処理を終えた焼成物を微翻に粉砕し、粉末状の本発明の蛍光体を得る。なお、得られた粉末状の蛍光体については、必要に応じて、さらに、洗浄、乾燥、ふるい分けなどの蛍光体の製造における各種の一般的な操作を行なってもよい。

15

BaFBr・×A: 0.001 Eu → (ただし、AはNa2 SiFeの焼成物である) で設わされる 蛍光体に、管電圧 B 0 K V p の X 線を照射したのち、He ー Ne レーザー光 (被長 6 3 2 . 8 n m) で励起した時の輝尽発光の輝度と、蛍光体中のへキサフルオロケイ酸ナトリウム焼成物の含有 量 イ x 値: 蛍光体原料に添加したヘキサフルオロケイ酸ナトリウムの添加量に対応) との関係を示すものである。

以上に説明した製造法によって製造される二価 のユーロピウム賦活非化ハロゲン化バリウム並光 体は、組成式 (I):

(ただし、X、x、およびyの定義は前述と同じであり;そして、Aは、ヘキサフルオロケイ酸、ヘキサフルオロチタン酸およびヘキサフルオロジルコニウム酸の一価もしくは二価金属の塩からなるヘキサフルオロ化合物群より選ばれる少なくとも一種の化合物の焼成物である)

で衷わされるものである。

上記の組成式(I)で表わされる本発明の蛍光体におけるxの値、すなわち、ヘキサフルオロケイ酸、ヘキサフルオロチタン酸およびヘキサフルオロジルコニウム酸の一価もしくは二価金属の埋からなるヘキサフルオロ化合物群より選ばれる少なくとも一種の化合物の焼成物の含有量と、本発明の蛍光体の発光輝度との関係は、たとえば、第1図のグラフに示すような関係にある。

第1回は、本発明の蛍光体の一例である組成式

16

様に現われる。また第1図は、本発明の俗光体の一例の、輝尽発光における×値と発光輝度との関係を示すものであるが、このような傾向は、本発明の蛍光体の、瞬時発光における×値と発光輝度との関係についても同様に現われる。

以上述べたように、木発明の蛍光体は、 X線などの放射線を照射した後に、 4 5 0 ~ 8 0 0 n m の波 長 領域の電磁波を照射した時の輝 尽発光の輝 成水、従来の二価のユーロピウム 賦活 弗 化 ハロゲン化 バリウム 蛍光体に比較して明らかに増大するものである。 また、 本発明の蛍光体は、 従来の二価のユーロピウム 賦活 弗 化 ハロゲン 化 バリウム 散 大 か に 比較して、 X線 などの 放射線で 照射した時の瞬時発光の輝度についても増大する。

従って、本発明の蛍光体は、特に放射線像変換パネル用の蛍光体として、あるいは、放射線増感用の蛍光体としても非常に有用である。

次に本発明の実施例および比較例を記載する。 ただし、これらの名例は本発明を限定するもので はない。

[実施例1]

那化バリウム (BaF2) 175.34g、臭.化バリウム (BaBr2・2H2O) 333.1 88. および臭化ユーロビウム (EuBrs) 0.783gを蒸留水 (H2O) 500ccに添加し、混合して懸濁液とした。この懸濁液を60℃で3時間波圧乾燥した後、さらに150℃で3時間の真空乾燥を行なった。その乾燥物を乳鉢を用いて微細に粉砕した後、その粉砕物にヘキサフルオロケイ酸ナトリウム (Na2SiF6) 1.24gを添加し混合して、均一な混合物とした。

次に、得られた蛍光体原料混合物をアルミナルツボに充塡し、これを高温電気炉に入れて焼成を行なった。焼成は、一酸化炭素を含む二酸化炭素 雰囲気中にて900℃の温度で1、5時間かけて行なった。焼成が完了したのち、焼成物を炉外に取り出して冷却した。得られた焼成物を粉砕して、粉末状の二価のユーロピウム賦活弗化臭化バリウム蛍光体(BaFBr・3.3×10 → A:0.001 Eu²÷;ただし、AはNa2SiFsの焼

19

添加し混合して、均一な混合物とした。

上記の蛍光体原料混合物を用い、実施例1の方法と同様の操作を行なうことにより、粉末状の二価のユーロピウム賦活弗化臭化バリウム蛍光体(BaFBr・9.9×10つA:0.001 Eu²+;ただし、AはNa2SiFBの焼成物である)を得た。

[実施例4]

それぞれ実施例 1 に記載した量の、弗化バリウム、臭化バリウム、臭化ユーロビウムおよび蒸留水を用いて、同様にして懸濁液の調製、乾燥および粉砕を行ない、その粉砕物にヘキサフルオロケイ酸ナトリウム(Na2SiFa)37.61gを添加し混合して、均一な混合物とした。

上記の蛍光体原料混合物を用い、実施例1の方法と同様の操作を行なうことにより、粉末状の二価のユーロピウム賦活弗化臭化バリウム蛍光体(BaFBr・0・1A:0.001 Eu **;ただし、AはNa2 SiFaの焼成物である)を得た。
[比較例1]

成物である)を得た。

[実施例2]

それぞれ実施例.1 に記載した量の、 弗化バリウム、 臭化バリウム、 臭化ユーロビウムおよび 恋留水を用いて、 同様にして懸濁液の調製、 乾燥および粉砕を行ない、 その粉砕物に ヘキサフルオロケイ酸ナトリウム (Na2SiFe) 0.124gを添加し混合して、均一な混合物とした。

上記の蛍光体原料混合物を用い、実施例1の方法と同様の操作を行なうことにより、粉末状の二価のユーロピウム賦活弗化臭化バリウム蛍光体(BaFBr・3.3×10→A:0.001 Eu²;ただし、AはNa2SiFsの焼成物である)を得た。

[実施例3]

それぞれ実施例 1 に記載した量の、弗化バリウム、臭化バリウム、臭化ユーロビウムおよび蒸留水を用いて、同様にして懸濁液の調製、乾燥および粉砕を行ない、その粉砕物にヘキサフルオロケイ酸ナトリウム(Na2SiFs)3.72gを

2 0

それぞれ実施例 1 に記載した量の、弗化バリウム、臭化バリウム、臭化ユーロピウムおよび蒸留水を用いて、同様にして懸濁液の調製、乾燥および粉砕を行ない、粉砕物を得た。

上記の蛍光体原料混合物(粉砕物)を用い、実施例 1 の方法と同様の操作を行なうことにより、粉末状の二価のユーロピウム賦活弗化臭化バリウム蛍光体(BaFBr:0.001 Eu²)を得た。

次に、実施例1~4および比較例1で得られた各々の蛍光体に、管電圧80KVpのX線を照射したのち、He-Neレーザー光(波長632.8nm)で励起して、それら蛍光体の輝尽発光輝度を測定した。

その結果を第1表に示す。

第1表

| | x | ACT ALL 970 ML dear one |
|-------|---------------------------|-------------------------|
| | | 相対発光輝度 |
| 実施例 1 | 3 . 3 × 1 0 -3 | 1 8 0 |
| 実施例 2 | 3 . 3 × 1 0 ⁻⁴ | 1 0 5 |

| 实施例3 | 9 . 9 × 1 0 · 3 | 1 6 3 |
|-------|-----------------|-------|
| 实施例 4 | 0 . 1 | 1 0 3 |
| | | |
| 比較例 1 | 0 | 1 0 0 |

[実施例5]

那化バリウム(B a F 2) 1 7 5 . 3 4 g . 臭化バリウム(B a B r 2 · 2 H 2 O) 3 3 3 . 1
8 g . および臭化ユーロピウム(E u B r a) 0
. 7 8 3 g を蒸留水(H 2 O) 5 0 0 c c c に が加し、混合して懸濁液とした。この懸濁液を 6 0 ℃で 3 時間被圧 乾燥した後、さらに 1 5 0 ℃で 3 時間の 真空乾燥を行なった。その乾燥物にヘキサフル けて 微細に 粉砕した後、その粉砕物にヘキサフルオロケイ酸カルシウム(C a S i F g · 2 H 2 O) 1 . 4 4 g を添加し混合して、均一な混合物とした。

次に、得られた蛍光体原料混合物をアルミナルツボに充塡し、これを高温電気炉に入れて焼成を行なった。焼成は、一酸化炭素を含む二酸化炭素

23

価のユーロピウム賦活弗化臭化バリウム蛍光体 (BaFBr・3.3×10 [→] A:0.001 Eu²⁺.;ただし、AはCaSiFeの焼成物である)を得た。

[実施例7]

それぞれ実施例 5 に記載した量の、弗化バリウム、臭化バリウム、臭化ユーロビウムおよび蒸留水を用いて、同様にして懸濁液の調製、乾燥および粉砕を行ない、その粉砕物にヘキサフルオロケイ酸カルシウム(CaSiFe) 4 · 3 2 gを添加し混合して、均一な混合物とした。

上記の蛍光体原料混合物を用い、実施例 5 の方法と同様の操作を行なうことにより、粉末状の二価のユーロピウム賦活弗化臭化バリウム蛍光体 (BaFBr・9.9×10⁻³A:0.001 Eu²⁺;ただし、AはCaSiFaの焼成物である)を仰た。

次に、実施例 5 、 6 、 7 で得られた蛍光体に、管電圧 8 0 K V p の X 線 を照射 したのち、 H e - N e レーザー光 (波長 6 3 2 . 8 n m) で励起し

雰囲気中にて900℃の温度で1.5時間かけて行なった。焼成が完了した後、焼成物を炉外に取り出した。得られた焼成物を粉砕した後、たの焼成物粉末を再びアルミナルツボに充塡の洗水の洗水のでで10000元を、焼水の二価のユーロピウム賦活 非化臭化バリウム 武光体 の二価のユーロピウム 賦活 非化臭化バリウム 強光体 (Bafbrak) を 4 は CaSiF 6 の焼成物である)を 4 たた

[実施例6]

それぞれ実施例5に記載した畳の、 弗化バリウム、 臭化バリウム、 臭化ユーロピウムおよび 蒸留水を用いて、 同様にして懸濁液の調製、 乾燥 および粉砕を行ない、 その粉砕物に ヘキサフルオロケイ酸 カルシウム(CaSiFa) 0.144gを添加し混合して、均一な混合物とした。

上記の 徴光体原料混合物を用い、 実施例 5 の方法と 同様の操作を行なうことにより、 粉末状の二

2 4

て、それら蛍光体の輝尽発光の輝度を測定した。 その結果を第2妻に示す。また、第2妻には、 比較例1の蛍光体についての結果も併記した。

第2 装

| | | · |
|----------------|---------------------------|--------|
| | x | 相対発光輝度 |
| 実 施 例 5 | 3 . 3 × 1 0 ⁻³ | 1 1 0 |
| 実施例 6 | 3 . 3 × 1 0 -4 | 1 0 5 |
| 実施例 7 | 9 . 9 × 1 0 ⁻³ | 1 2 7 |
| 比較例 1 | 0 | 1 0 0 |

[実施例8]

弗化バリウム (BaF₂) 175.34g、臭化バリウム (BaBr₂) 175.34g、臭化バリウム (BaBr₂) 0
 333.1
 8g. および臭化ユーロピウム (EuBr₂) 0
 783gを蒸留水 (H₂O) 500ccに添加し、混合して懸濁液とした。この懸濁液を60℃で3時間被圧乾燥した後、さらに150℃で3時

第3家

間の 真空乾燥を行なった。 その乾燥物を乳鉢を用いて 数細に 粉砕した後、 その粉砕物にヘキサフルオロチタン酸ナトリウム (Na2 TiF 6) 1.378を添加し混合して、均一な混合物とした。

上記の蛍光体原料混合物を用い、実施例 1 の方法と同様の操作を行なうことにより、粉末状の二価のユーロピウム賦活弗化臭化バリウム蛍光体 (BaFBr・3.3×10 ¬A:0.001 Eu²+;ただし、AはNa2 TiFsの焼成物である)を得た。

次に、実施例8で得られた蛍光体に、管電圧8 0 K V p の X 線を照射したのち、H e - N e レーザー光(彼長632.8nm)で励起して、その 蛍光体の飼尽発光の輝度を瀕定した。

その結果を第3衷に示す。また、第3衷には、 比較例1の蛍光体についての結果も併記した。

2 7

上記の蛍光体原料混合物を用い、実施例1の方法と同様の操作を行なうことにより、粉末状の二価のユーロピウム賦活弗化臭化バリウム蛍光体(BaFBr・3.3×10⁻¹⁰A:0.001 Eu²⁺;ただし、AはNa2ZrFsの焼成物である)を得た。

次に、実施例 9 で得られた蛍光体に、管電圧 8 0 K V p の X 線を照射したのち、 H e - N e レーザー光(波長 6 3 2 . 8 n m)で励起して、その蛍光体の輝尽発光の輝度を測定した。

その結果を第4裏に示す。また、第4妻には、 比較例1の蛍光体についての結果も併記した。

第 4 表

| | x | 相対発光輝度 |
|-------|----------------|--------|
| 実施例 9 | 3 . 3 × 1 0 ¬³ | 1 4 0 |
| 比較例 1 | 0 | 1 0 0 |

| | × | 相対発光輝度 |
|-------|---------------------------|--------|
| 実施例 8 | 3 . 3 × 1 0 ⁻³ | 1 2 0 |
| 比較例1 | 0 . | 1 0 0 |

[実施例9]

28

4. 図面の簡単な説明

第1図は、本発明の二価のユーロピウム賦活非化臭化バリウム蛍光体の一例の組成式BaFBr・×A:0.001 Eu⇔ (ただし、AはNazSiFeの焼成物である)で表わされる蛍光体におけるヘキサフルオロケイ酸ナトリウム焼成物の含有量(×値)と、管電圧80KVPのX線を照射したのち、He-Neレーザー光(彼長632.8nm)で励起した時の輝尽発光の輝度との間の典型的な関係を示す図である。

特許出願人 富士写真フィルム株式会社 代理人 弁理士 柳川泰男



